

11) Veröffentlichungsnummer: 0 471 650 A1

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(21) Anmeldenummer: 91810624.6

22) Anmeldetag: 08.08.91

(5) Int. Cl.⁵: **C08G 73/10**, C08G 73/14,

G03F 7/038, B01D 71/64,

C09D 179/08

30 Priorität: 17.08.90 CH 2674/90

(43) Veröffentlichungstag der Anmeldung : 19.02.92 Patentblatt 92/08

84) Benannte Vertragsstaaten : CH DE FR GB IT LI

71 Anmelder: CIBA-GEIGY AG Klybeckstrasse 141 CH-4002 Basel (CH) 2 Erfinder: Wernet, Wolfgang, Dr. The Rokko Apt. 301, 3-14-12 Shinohara-Kita-muchi Nada-ku, 650 Kobe (JP) Erfinder: Berger, Joseph, Dr. Sperrstrasse 40/18 CH-4057 Basei (CH)

54 Copolylmide, Verfahren zu deren Hersteilung und deren Verwendung.

Gemische von Salzen organischer Carbonsäuren und nicht salzartigen organischen Verbindungen, gelöst in einem C₁-C₄-Alkanol, können mit einer semipermeablen Membran aus einem Copolyimid, das einen ersten aromatischen Diaminrest und (1) einen zweiten aromatischen Diaminrest (2) mit -SO₃M-Gruppen enthält, wobei M H⊕, ein ein- bis dreiwertiges Metallkation oder eln Ammoniumkation darstellt, getrennt oder angereichert werden. Der erste Diaminrest (1) und/oder der zweite Diaminrest (2) enthält C₁-C₄-Alkylgruppen in beiden o-Steilungen zu mindestens einer Amingruppe. Diese Copolyimide sind auch strahlungsempfindlich (autophotovemetzbar) und können zur Herstellung von Schutzschichten oder Reliefabbildungen verwendet werden, wobei die Entwicklung in einem wässrig-basischen Medium vorgenommen wird.

Die Erfindung betrifft aromatische Copolyimide aus kernalkylierten aromatischen Diaminen (1) und gegebenenfalls versalzte Sulfonsäugruppen enthaltenden aromatischen Diaminen (2) und aromatischen Tetracarbonsäuren, ein Verfahren zu deren Herstellung, ein mit den Copolyimiden beschichtetes Material, und die Verwendung der Copolyimide zur Herstellung von Schutzschichten oder Reliefabbildungen oder in Form von semipermeablen Membranen zum Anreichem oder Trennen von Gemischen aus Salzen organischer Carbonsäuren und nicht salzartigen organischen Verbindungen.

In der DE-A- 1962588 sind aromatische Polyimide aus Benzophenontetracarbonsäuren und aromatischen ein- oder zweikernigen Diaminen, die -SO₃H-Gruppen enthalten können, beschrieben. Die Polyimide sind nur in phenolischen Lösungsmitteln löslich und können zur Herstellung von Lacken verwendet werden.

10

25

40

45

50

In den EP-A-O 132 221, EP-A-O 162 017 und 0181837 sind in polaren aprotischen Lösungsmitteln lösliche und autophotopolymensierbare aromatische Polyimide aus Tetracarbonsäuren, die Benzophenongruppen enthalten, und aromatischen Diaminen, die in den Orthostellungen zu den Aminogruppen mit Alkylgruppen substituiert sind, beschrieben. Sie können zur Herstellung von Schutzschichten oder Rellefabbildungen verwendet werden, wobei die Entwicklung mit einem organischen Lösungsmittel vorgenommen werden muss, was unter ökologischen Gesichtspunkten nachteilig ist.

Es wurde nun überraschend gefunden, däss aromatische Copolyimide aus aromatischen Tetracarbonsäuren und gegebenenfalls aromatischen Tricarbonsäuren und einem ersten aromatischen Diamin sowie einem zweiten aromatischen Diamin, das versalzte -SO₃H-Gruppen enthält, wobei das erste und/oder das zweite Diamin in beiden Orthostellungen zu mindestens einer Aminogruppe mit C₁-C₄-Alkyl substituiert ist, ihre Lichtempfindlichkeit beibehalten und sowohl in polaren aprotischen Lösungsmitteln als auch zusätzlich in wässrig-basischen Medien löslich sind. Sie können daher in einfacher Weise aus organischen Lösungen zum Beispiel zu Filmen, semipermeablen Membranen und Schutzschichten verarbeitet werden. Bei der Herstellung von Reliefabbildungen kann die Entwicklung mit wässrig-basischen Medlen vorgenommen werden.

Ein Gegenstand der Erfindung sind Copolyimide mit einer inhärenten Viskosität von 0,2 bis 3,0 dl/g, gemessen bei 25°C in einer Lösung von 0,5 Gew.-% des Copolyimids in N-Methylpyrrolidon, enthaltend

A) mindestens ein wiederkehrendes Strukturelement aus aromatischen Tetracarbonsäureresten (a) mit 10 bis 30 C-Atomen, die unsubstituiert oder mit Halogen, Nitro, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy oder Phenacyl substituiert sind, und aromatischen Diaminresten (b) mit 6 bis 30 C-Atomen, die unsubstituiert oder mit C₁-C₄-Alkyl oder Halogen substituiert sind; und gegebenenfalls zusätzlich mindestens ein wiederkehrendes Strukturelement aus unsubstituierten oder wie (a) substituierten aromatischen Tricarbonsäureresten (c) mit 9 bis 30 C-Atomen und gleichen oder verschiedenen der genannten Diaminreste (b), und

B) mindestens ein wiederkehrendes Strukturelement aus gleichen oder verschiedenen der genannten Tetracarbonsäurereste (a) und aromatischen Diaminresten (d) mit 6 bis 30 C-Atomen, die unsubstituiert oder mit C₁-C₄-Alkyl substituiert sind, und die mindestens eine an den aromatischen Kem gebundene -SO₃M-Gruppe enthalten, worin M für H⊕, ein ein- bis dreiwertiges Metallkation, NH₄⊕ oder ein organisches Ammoniumkation mit 1 bis 30 C-Atomen steht; und gegebenenfalls zusätzlich wiederkehrenden Strukturelementen aus gleichen oder verschiedenen der genannten Tricarbonsäurereste (c) und gleichen oder verschiedenen der besagten Diaminreste (d), mit der Massgabe, dass mindestens einer der Diaminreste (b) oder (d) in beiden Orthostellungen zu mindestens einem N-Atom mit C₁-C₄-Alkyl substituiert ist.

Bevorzugt sind je beide Orthostellungen zu beiden N-Atomen mit C_1 - C_4 -Alkyl substituiert. Besonders bevorzugt sind die Diaminreste (b) oder (d) in beiden Orthostellungen beider N-Atome mit C_1 - C_4 -Alkyl substituiert. Ganz besonders bevorzugt sind die Diaminreste (b) und (d) je in beiden Orthostellungen der beiden N-Atome mit C_1 - C_4 -Alkyl substituiert. C_1 - C_4 -Alkyl kann z.B. n-, i- oder t-Butyl, n- oder i-Propyl und bevorzugt Methyl oder Ethyl seln.

Die Komponente (a) ist bevorzugt zu 5 bis 95 Mol-%, besonders zu 30 bis 95 Mol-% und insbesondere zu 50 bis 95 Mol-%, und die Komponente (b) zu 95 bis 5 Mol-%, besonders zu 5 bis 70 Mol-% und insbesondere zu 50 bis 5 Mol-% enthalten, bezogen auf das Copolyimid.

Die Tricarbonsäurereste (c) können in einer Menge von bis zu 60 Mol-%, bevorzugt bis zu 30 Mol-% und insbesondere bis zu 10 Mol-% enthalten sein, bezogen auf die vorhandenen Säurereste. Bevorzugt sind Copolyimlde, die nur Reste von Tetracarbonsäuren enthalten. die inhärente Viskosität beträgt bevorzugt 0,3 bis 2,0 dl/g, besonders 0,3 bis 1,5 dl/g.

Bei den Halogen-Substituenten handelt es sich bevorzugt um F, CI und Br. Beispiele für die Substituenten C_1 - C_4 -Alkyl und C_1 - C_4 -Alkoxy sind Methyl, Ethyl, n- oder i-Propyl oder n-, i- oder t-Butyl, Methoxy, Ethoxy, n- oder I-Propoxy oder n-, I- oder t-Butoxy.

Die Tetracarbonsäurereste enthalten bevorzugt 10 bis 24 C-Atome, besonders 10 bis 18 C-Atome, die Tricarbonsäurereste bevorzugt 9 bis 24 C-Atomen, besonders 9 bis 18 C-Atome und die Diaminreste (b) und (d) bevorzugt 6 bis 24 C-Atome und besonders 6 bis 18 C-Atome.

M in der Gruppe SO₃M kann als Ammonlumkation NH₄⊕ oder ein Ammonlumkation eines primären, sekun-

dären oder tertiären offenkettigen Amins mit bevorzugt 1 bis 24, besonders 1 bis 16 C-Atomen bedeuten, oder ein Ammoniumkation eines monocyclischen oder bicyclischen sekundären oder tertiären oder eines tricyclischen tertiären Amins mit bevorzugt 4 bis 12 C-Atomen sein.

M in der Bedeutung eines Metallkations kann ein ein- bis dreiwertiges Kation der Metalle der Haupt- und Nebengruppen, der Uebergangsmetalle und der Edelmetalle sein. Bevorzugt sind ein- oder zweiwertige Metallkatlonen. Beispiele für Metalle sind l.i, Na, K, Rb, Cs, Mg, Ca, Sr, Ba, In, Sn, Pb, Cu, Ag, Au, Zn, Cd, Hg, Cr, Mo, Mn, Fe, Co, Ni, Rn, Rh, Pd, Ir, Pt, Sb, Bi, sowie die Gruppe der Seltene-Erdmetalle. Bevorzugte Metalle sind die Alkali- und Erdalkalimetalle, Cu, Ag, Au, Fe, Co, Ni, Zn, Cd und Mn.

In einer bevorzugten Ausführungsform steht M für H⊕, NH₄⊕, eln Alkalimetallkation oder ein primäres, sekundäres, tertiäres oder quatemäres Ammoniumkation mit 1 bis 24 C-Atomen

Beispiele für Tri- und Tetracarbonsäuren und Diamine, von denen sich die Reste ableiten, sind z.B. in den EP-A-O 132 221, EP-A-O 162 017 und EP-A-O 181837 beschrieben. Aromatische Diamine mit -SO₃M-Gruppen sind aus der Farbstoffchemie bekannt und teilweise käuflich.

Eine bevorzugte Ausführungsform erfindungsgemässer Copolyimide ist dadurch gekennzeichnet, dass sie a) Struktwelemente der Formel I

und gegebenenfalls zusätzlich Strukturelemente der Formel II

$$\begin{array}{c}
O \\
I \\
C \\
I \\
O
\end{array}$$

$$N - R_4 - NH - (II),$$

und

5

15

20

25

30

35

40

45

b) Strukturelemente der Formel III

und gegebenenfalls zusätzlich Strukturelemente der Formel IV

50
$$\begin{array}{c|c}
 & O & | & & \\
 & C & | & & \\
 & O & |$$

enthalten, worin

 R_1 und R_5 unabhängig voneinander einen unsubstituierten oder substituierten vierwertigen aromatischen Rest mit 6 bis 20 C-Atomen darstellen, an den je zwei der Carbonylgruppen in Ortho- oder Peristellung gebunden

R₃ und R₇ unabhängig voneinander einen unsubstituierten oder substituierten trivaienten aromatischen Rest mit 6 bis 20 C-Atomen bedeuten, an den zwei Carbonylgruppen in Ortho- oder Peristellung gebunden sind, R₂ und R₄ unabhängig voneinander einen zweiwertigen aromatischen Kohlenwasserstoffrest mit 6 bis 20 C-Atomen darstellen, der unsubstituiert oder mit C1-C4-Alkyi oder Halogen substituiert ist, und

R₆ und R₈ unabhängig voneinander einen zweiwertigen aromatischen Kohlenwasserstoffrest mit 6 bis 20 C-Atomen, die unsubstituiert oder mit C1-C4-Alkyl substituiert sind und die mindestens eine -SO3M-Gruppe enthalten, worin M für H \oplus , ein ein- bis dreiwertiges Metallkation, NH $_4\oplus$ oder ein organisches Ammoniumkation mit 1 bis 30 C-Atomen steht, mit der Massgabe, dass die Reste R2 und R4 und/oder die Reste R6 und R8 in beiden Orthostellungen zu mindestens einem N-Atom mit C₁-C₄-Alkyl substituiert sind.

Bevorzugt sind soiche Copolyimide, worin R_1 und R_6 unabhängig voneinander Reste der Formein

15

20

5

25

35

30

40

bedeuten, worin je zwei Bindungen in Orthostellung zueinander stehen, R_9H oder Phenacyl darstellt, Y_1 für eine direkte Bindung, -CH $_{2}$ -, -CH(CH $_{3}$)-, -C(CH $_{3}$) $_{2}$ -, -O-, -S-, -SO-, -SO $_{2}$ -, -C(O)O- oder -NR $_{10}$ - steht, p 0 oder 1 bedeutet, Y_2 -CH₂-, -CH(CH₃)-, -C(CH₃)₂-, -O-, -S-, -SO-, -SO₂-, -CO- oder -NR₁₀- darstellt, und R₁₀ für H oder C₁-C₆-Alkyl steht. Besonders bevorzugt sind solche Copolyimide, worin R₁ und R₅ unabhängig voneinander Reste der For-

mein

50

45

darstellen, worin je 2 Bindungen in Orthostellung zueinander stehen, Y₁ eine direkte Bindung, -CH₂-, -O-, -S- oder -SO₂-, bedeutet und Y₂ eine direkte Bindung -O-, -S- oder -CO- darstellt.

Insbesondere bevorzugt stellen R₁ und R₅ tetravalente Reste von Pyrromellitsäure, Benzophenontetracarbonsäure und Thioxanthontetracarbonsäure dar.

R₃ und R₇ bedeuten bevorzugt unabhängig voneinander Reste der Formeln

worin zwel Bindungen in Orthostellung zueinander gebunden sind und Y_3 für eine direkte Bindung, -S-, -O-, -CH₂- oder -CO- steht.

Eine weitere bevorzugte Ausführungsform ist dadurch gekennzeichnet, dass die Tetracarbonsäurereste R_1 und R_6 und die Tricarbonsäurereste R_3 und R_7 eine Benzophenongruppe enthalten.

Bei den Resten R₂. R₄, R₆ und R₈ handelt es sich bevorzugt um einen Phenylenrest, Naphthylenrest oder um einen gegebenenfalls verbrückten Biphenylenrest.

Eine bevorzugte Ausführungsform erfindungsgemässer Copolyimide ist dadurch gekennzeichnet, dass R₂ und R₄ unabhängig voneinander einen unsubstituierten oder mit Cl, Br oder C₁-C₄-Alkyl substituierten Rest der Formeln

bedeuten, worin X₁ für eine direkte Bindung -CH₂₋₁

$$+(CH_2)_2$$
, -HC=CH-, CH₃CH $\Big\langle$, (CH₃)₂C $\Big\langle$, -NR₁₀-, -N=N-, -CO-, -O-, -S-,

-SO- oder -SO₂ steht, und R₁₀H oder C₁-C₆-Alkyl bedeutet und R₆ und R₈ unabhängig voneinander einen Rest der Formein

55

20

25

30

35

$$SO_3M$$
 SO_3M
 SO_3

20

25

35

40

45

50

55

darstellen, worin X_2 unabhängig die gleiche Bedeutung wie X_1 hat, R_{11} für C_1 - C_4 -Alkyl steht, x für 0, 1, 2 oder 3 steht und M für $H\oplus$, $NH_4\oplus$, ein Alkalimetalikation oder ein primäres, sekundäres, tertiäres oder quaternäres Ammoniumkation mit 1 bis 24 C-Atomen steht.

Besonders bevorzugte Copolyimide sind dadurch gekennzeichnet, dass es sich um ein Copolyimid mit Strukturelementen der Formeln I und III handelt, und X₁ und X₂ unabhängig voneinander eine direkte Bindung, -CH₂-, -CH≖CH-, -CO-, -O- oder -S- bedeuten.

Eine besonders bevorzugte Gruppe von Copolyimiden ist dadurch gekennzeichnet, dass in den Strukturelementen der Formeln I und II des Copolyimids R_1 und R_5 unabhängig voneinander für einen unsubstituierten oder mit Phenacyl, -NO₂-, -Cl oder -Br substituierten vierwertigen Benzolrest oder Reste der Formeln

stehen, worin p für 0 oder 1 steht und Y_2 eine direkte BIndung, -CH₂-, -S-, -O- oder -CO- darstellen, R_2 in beiden Orthostellungen zu mindestens einer Aminogruppe mit Methyl und/oder Ethyl substituiertes 1,3- oder 1,4-Phenylen oder in beiden o-Stellungen zu den Aminogruppen mit Methyl und/oder Ethyl substituiertes 3,3'- oder 4,4'-Diphenylmethandlyl bedeutet, und R_6 einen Rest der Formeln

$$(R_{11})_{\chi}$$
 $(R_{11})_{\chi}$
 $(R_{11})_{\chi}$
 $(R_{11})_{\chi}$

darstellt, worin X_2 eine direkte Bindung, -CH=CH- oder -CH $_2$ - bedeutet, R_{11} für Methyl und/oder Ethyl steht, x für 0, 1, 2 oder 3 steht, und M für H \oplus , NH $_4$ \oplus , Li \oplus , Na \oplus , K \oplus , Rb \oplus , Cs \oplus primäres, sekundäres, tertiäres oder quaternäres Ammonium mit 1 bls 20 C-Atomen steht.

Ganz besonders bevorzugte Copolyimide sind dadurch gekennzeichnet, dass $R_{\mathbf{0}}$ ein Rest der Formeln

ist, worin M für H⊕, NH₄⊕, Ll⊕, Na⊕, K⊕, Rb⊕, Cs⊕, tertläres oder quaternäres Ammonium mit 4 bis 20 C-Atomen steht.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung von Copolyimiden gemäss

Anspruch 1, das dadurch gekennzeichnet ist, dass man,

25

35

A) mindestens eine aromatischen Tetracarbonsäure (a') mit 10 bis 30 C-Atomen, die unsubstituiert oder mit Halogen, Nitro, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy oder Phenacyl substituiert ist, und gegebenenfalls mindestens eine aromatische Tricarbonsäure (c') mit 9 bis 30 C-Atomen, die unsubstituiert oder wie (a') substituiert ist, oder deren Polyimid bildenden Derivate

B) mit mindestens einem aromatischen Diarnin (b') mit 6 bis 30 C-Atomen, das unsubstituiert odur mit C₁-C₄-Alkyl oder Halogen substituiert ist, und und mit mindestens einem aromatischen Diamin (d') mit 6 bis 30 C-Atomen, das unsubstituiert oder mit C₁-C₄-Alkyl substituiert ist, und das mindestens eine an den aromatischen Kern gebundene -SO₃M-Gruppe enthält, mit der Massgabe, dass mindestens eines der Diamine (b') oder (d') in beiden Orthostellungen zu mindestens einer Aminogruppe mit C₁-C₄-Alkyl substituiert ist, umsetzt und cyclisiert.

Säurederivate sind z.B. Anhydride, Ester, Amide und Halogenide, besonders Chloride. Die im Verfahren verwendeten Monomeren sind bekannt, teilweise käuflich oder nach bekannten Verfahren herstellbar.

Die Herstellung der Polyimide wird vorteilhaft in Lösung durchgeführt; geeignete inerte Lösungsmittel sind nachfolgend genannt. Die Reaktionstemperaturen können -20 bis 300°C betragen.

Im einzelnen geht man zweckmässig so vor, dass man Tetracarbonsäuredianhydrid und Dlamin zunächst unter Bildung einer Polyamidsäurevorstufe umsetzt und diese Polyamidsäure anschliessend unter Wasserabspaltung cyclisiert. Die Cyclisierung kann thermisch erfolgen. Vorteilhaft wird die Cyclisierung unter Einwirkung von wasserentziehenden Mitteln, z.B. Carbonsäureanhydriden wie Acetanhydrid, vorgenommen. Die Polyimide können anschliessend nach üblichen Verfahren, z.B. durch Entfernen des Lösungsmittels oder Ausfällen durch Zugabe eines Nichtlösungsmittels, isoliert werden.

Eine weitere Herstellungsmethode besteht darin, dass man das Tetracarbonsäuredianhydrid mit einem Diisocyanat in einer Stufe zum Polyimid umsetzt.

Aus den erfindungsgemässen Copolyimiden können nach bekannten Verfahren semipermeable Membrane hergestellt werden, mit denen überraschend organische Stoffgemische getrennt bzw. Einzelbestandteile angereichert werden können.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zum Anreichem oder Trennen von Salzen organischer Carbonsäuren von nicht salzartigen organischen Verbindungen mit einer semipermeablen Membran, das dadurch gekennzeichnet ist, dass man eine Lösung der Salze und organischen Verbindungen in einem unsubstituierten oder mit C₁-C₃-Alkoxy substituierten C₁-C₄-Alkanol, Mischungen solcher Alkanole oder Mischungen solcher Alkanole mit Ethern mit einer Seite der Membran in Berührung bringt, wobei sich auf der Gegenseite der Membran das reine Lösungsmittel befindet, und die Membran aus einem erfindungsgemässen Copolyimid besteht und die Verwendung von erfindungsgemässen Copolyimiden in Form von semipermeablen Membranen zum Anreichem oder Trennen von Salzen organischer Carbonsäuren von nichtsalzartigen organischen Verbindungen.

Die Konzentration der Salze und organischen VerbIndungen beträgt bevorzugt 0,0001 bls 10, besonders 0,001 bis 5 und insbesondere 0,01 bis 3 Gewichtsprozent, bezogen auf die Lösung.

Die Dicke der Membran kann z.B. 5 bis 300 μm, bevorzugt 20 bis 200 μm betragen.

Das als Lösungsmittel verwendete Alkanol enthält 1 bis 4 C-Atome und bevorzugt 1 bis 3 C-Atome. Es kann z.B. mit Methoxy oder Ethoxy substituiert seln. Beispiele sind Methanol, Ethanol, n- und i-Propanol, n-, i- und t-Butanol, Methoxyethanol, Ethoxyethanol, Propoxyethanol, 1 -Methoxy-propan-3-ol, 2-Methoxy-propan-1 -ol. Bevorzugte Lösungsmittel sind Methanol, Ethanol, 1- oder 2-Propanol und 2-Methoxyethanol. Es können auch Mischungen der Alkanole untereinander oder mit Ethem, z.B. Diethylether oder Ethylenglykoldimethylether verwendet werden.

Bei dem Salz der organischen Carbonsäure kann es sich um Ammonium- oder Metallsalze handeln, z.B. NH₄⊕, einem Ammoniumkation eines primären, sekundären oder tertiären Amins mit insgesamt 1 bis 20 C-Atomen, Alkalimetallsalze und Erdalkalimetallsalze. Bevorzugt sind Alkalimetallsalze und Ammoniumsalze. Besonders bevorzugt sind NH₄⊕- und Li⊕-Salze.

Bei der organischen Carbonsäure kann es sich z.B. um Mono-, Di-, Tri- oder Tetracarbonsäuren handeln. Bevorzugt sind aliphatische, cycloallphatische, aromatische und heterocyclische oder heteroaromatische Monocarbonsäuren, die 1 bis 18 C-Atome, vorzugsweise 1 bis 12 C-Atome enthalten.

Eine bevorzugte Ausführungsform ist dadurch gekennzeichnet, dass die organische Säure der Formel (A)

R_a-X-COOH (A)

entspricht, worin X eine direkte Bindung, C_1 - C_4 -Alkylen, C_2 - C_4 -Alkyliden oder C_2 - C_4 -Alkenylen bedeutet, R_a für H, C_1 - C_{12} -Alkyl, C_2 - C_{12} -Alkenyl, C_2 - C_{12} -Alkinyl, C_3 - C_{12} -Cycloalkyl, C_3 - C_{12} -Cycloalkenyl, C_6 - C_{16} -Aryl, C_3 - C_{12} -Heterocycloalkyl, C_3 - C_{12} -Heterocycloalkenyl, C_6 - C_{16} -Heteroaryl steht, die unsubstituiert oder mit -OH, -SH, -CN, -NO₂, Halogen, C_1 - C_6 -Alkyl, C_1 - C_6 -Alkyl, C_1 - C_6 -Alkyl, C_1 - C_6 -Alkyl, C_1 - C_6 -Alkyl-Y- mit Y gleich -CO-, -SO-, -SO₂-, -CO-O-, -O-CO-, -CO-NR₆R_c-, -NR₄R₆-CO- substituiert sind, und C_6 unabhängig voneinander H, C_1 - C_6 -

Alkyl, C_2 - C_4 -Hydroxyalkyl oder R_b und R_c zusammen Tetramethylen, Pentamethylen oder 3-Oxapentyl-1,4-en darstellen.

Beispiele für R_a als Alkyl, das linear oder verzweigt sein kann, sind Methyl, Ethyl, n- und i-Propyl, n- und i-Butyl, Pentyl, Hexyl, Heptyl, Octyl, Nonyl, Decyl, Undecyl und Dodecyl.

Beispiele für R_a als Alkenyl, das linear oder verzweigt sein kann, sind Vinyl, Crotonyl, Allyl, But- 1 -en- 1 -yl, But- 1 -en-2-yl, But- 1 -en-3-yl, But- 1 -en-4-yl, But-2-en- 1 -yl, But-2-en-2-yl, But-2-en-4-yl, Pentenyl, Hexenyl, Heptenyl, Octenyl, Nonenyl, Decenyl, Undecenyl und Dodecenyl.

Beispiele für R_a als Alkinyl, das linear oder verzweigt sein kann, sind Ethinyl, Prop-2-in- 1 -yl, Prop-2-in-3-yl, Butinyl, Pentinyl, Hexinyl, Heptinyl, Octinyl, Decinyl und Dodeclnyl.

R_a enthält als Cycloalkyl und Cycloalkenyl bevorzugt 4-8 C-Atome, besonders 5 oder 6 C-Atome. Beispiele sind Cyclopropyl und Cyclopropenyl, Cyclobutyl und Cyclobutenyl, Cyclopentyl und Cyclopentenyl, Cyclohexyl und Cyclohexenyl, Cyclohexe

10

15

20

30

40

45

50

55

Ra enthält als Aryl bevorzugt 6 bis 12 C-Atome. Einige Beispiele sind Phenyl, Biphenyl und Naphthyl.

R_a enthält als Heterocycloalkyl und Heterocycloalkenyl bevorzugt 4 bis 8, besonders 4 bis 6 Ring-C-Atome. Bevorzugte Heteroatome sind solche aus der Gruppe O, S und NR_d, worin R_d H, C₁-C₈-Alkyl oder C₁-C₇-Acyl bedeutet. R_a enthält als Heteroaryl bevorzugt 4 bis 11 Rlng-C-Atome und bevorzugt Heteroatome aus der Gruppe O, S und -N=. Einige Beispiele für Heterocyclen sind Pyrrolidin, Tetrahydrofuran, Tetrahydrothiophen, Pyrrolin, Dihydrofuran, Dihydrothiophen, Indan, Dihydrocumaron, Dihydrobenzothiophen, Carbazol, Dibenzofuran, Dibenzothiophen, Pyrazolidin, Imidazolidin, Pyrazolin, Imidazolin, Benzimidazolidin, Oxazolidin, Thiazolin, Isooxazolidin, Isooxazolidin, Isooxazolidin, Isoothiazolidin, Isothiazolin, Benzothiazolidin, 1,2,3- oder 1,2,4-Triazolidin, 1,2,3- oder 1,2,4-Triazolin, 1,2,3- oder 1,2,4-Oxazolidin oder -Oxazolin, Piperidin, Di- und Tetrahydropyridin, Dihydro- und Tetrahydropyran, Di- und Tetrahydrothiopyran, Piperazin, Dehydropiperazin, Morpholln, Thiomorpholln, 1,3- und 1,4-Dioxan, 1,4-Dithian, Azepan, 1,3-Dioxolan, 1,3-Dithiolan, Pyrrol, Indol, Imidazol, Benzimidazol, Furan, Thiophen, Benzofuran, Benzothiophen, Carbazol, Dibenzofuran, Dibenzothiophen, Oxazol; Isooxazol, Thiazol, Isothiazol, Benzoxazol, Benzothiazol, Pyridin, Pyrrainidin, Pyrrazin, Pyridazin, Chinolin, Isochinolin, Acridln, Chromen, Chroman, Pyran, Thiapyran, Phenazin, Phenoxazin, Phenolthiazin, Purin.

Beispiele für R_b, R_c und R_d als Alkyl und Hydroxyalkyl sind Methyl, Ethyl, Propyl, Butyl, 2-Hydroxyethyl, 2-oder 3-Hydroxypropyl, 2-, 3- oder 4-Hydroxybutyl. Beispiele für R_d als Acyl sind Acetyl, Propionyl und Phenacyl.

Belspiele für X in Formel A sind Methylen, Ethylen, 1,2- oder 1,3-Propylen, 1,2-, 1,3- oder 1,4-Butylen, Ethyliden, 1,1- oder 2,2-Propyliden, 1,1- oder 2,2-Butyliden, Ethenylen, Prop-1-en- 1,3- oder -1,2- oder -2,3-ylen.

Eine bevorzugte Ausführungsform ist dadurch gekennzeichnet, dass es sich bei dem Salz um Li⊕- oder NH₄⊕-Salze von Carbonsäuren aus der Gruppe Furan-2-carbonsäure, Benzoesäure, Methylbenzoesäure, Phenylessigsäure, Zimtsäure, Sorbinsäure oder C₂-C₀-Alkancarbonsäuren handelt.

Die nIcht salzartige organische Verbindung enthält bevorzugt 2 bis 20, besonders 2 bis 16 und Insbesondere 2 bis 12 C-Atome. Insbesondere ist die organische Verbindung ein Ester einer organischen Monocarbonsäure mit insgesamt 2 bis 16 C-Atomen, ein Ether mit 2 bis 12 C-Atomen, ein Keton mit 3 bis 16 C-Atomen oder ein Alkohol mit 5 bis 16 C-Atomen

Eine bevorzugte Ausführungsform ist dadurch gekennzeichnet, dass die organische Verbindung ein C₁-C₆-Alkylester von Furan-2-carbonsäure, Benzoesäure, Methylbenzoesäure, Phenylessigsäure, Zimtsäure, Sorbinsäure oder C₂-C₆-Alkancarbonsäuren; ein C₅-C₁₂-Alkanol oder Benzylalkohol; ein dialiphatisches Keton mit 3 bis 10 C-Atomen, ein C₁-C₆-Alkyl-phenylketon oder Diphenylketon; oder ein dialiphatischer Ether mit 2 bis 8 C-Atomen, C₁-C₆-Alkyl-phenylether oder Diphenylether ist.

Die Membran kann zur Durchführung des erfindungsgemässen Verfahrens in verschiedenen Formen ausgebildet und in Trennmodulen üblicher Bauart eingebaut sein. So kann man z.B. Flachmembranen oder asymmetrische Membranen zu Zwei- oder Mehrkammersystemen kombinieren. Man kann auch schlauchförmige Membranen oder Hohlfasern verwenden, die im allgemeinen in Form von Bündeln eingesetzt werden. Zur Erhöhung der mechanischen Stabilität können die Membranen auf ein Stützgerüst aufgebracht werden. Die Herstellung der Membranen erfolgt nach bekannten Verfahren. Mit einer Photovernetzung kann die mechanische Stabilität ebenfalls erhöht werden

Die erfindungsgemässen Verfahren werden im allgemeinen bei Raumtemperatur durchgeführt. Zur Erzielung ausreichender Fliessgeschwindigkeit ist es vorteilhaft, auf der Seite der Lösung einen erhöhten Druck einzustellen. Der Druck beträgt bevorzugt 1 bls 10 MPa, besonders bevorzugt 1 bls 6 MPa. In einer besonderen Ausführungsform wird das Verfahren nach dem Gegenstromprinzip durchgeführt.

Das erfindungsgemässe Verfahren kann zum Beispiel als Anreicherungs- oder Reinigungsverfahren oder zur Rückgewinnung bzw. Abtrennung von Reaktionskomponenten oder Nebenprodukten aus Reaktionsrückständen oder Reaktionsgemischen eingesetzt werden oder zur Isollerung bzw. Reinigung von Zwischenpro-

dukten verwendet werden, besonders wenn es sich um thermisch labile Substanzen handelt.

Bei den erfindungsgemässen Copolyimiden handelt es sich um Polymere mit hohen Glasumwandlungstemperaturen und hoher Thermostabilität, die direkt durch Einwirkung von Strahlung vernetzt werden können. Sie eignen sich zur Herstellung von Folien, Fasern und zur Beschichtung von Substraten, für den Oberflächenschutz oder zur Erzeugung von Reliefabbildungen, wobei durch Bestrahlung die Eigenschaften der Copolyimide modifiziert werden können. Die hochschmelzenden aromatischen Copolyimide werden bevorzugt aus Lösung verarbeitet.

Die Strahlungsempfindlichkeit ist dann besonders hoch, wenn die Säurekomponenten der erfindungsgemässen Copolyimide Benzophenongruppen enthalten. Zur Erzielung kurzer Bestrahlungszeiten werden bevorzugt Copolyimide mit solchen Säurekomponenten der Einwirkung von Strahlung ausgesetzt.

Ein bevorzugter Anwendungsbereich ist die Verwendung zur Beschichtung von Oberflächen und die Herstellung von Reliefabbildungen auf solchen beschichteten Substraten, was ein weiterer Gegenstand vorliegender Erfindung ist. Es ist besonders vorteilhaft, dass zur Erzielung gewünschter Eigenschaften die erfindungsgemässen Copolyimide für bestimmte Anforderungen bei der Anwendung durch Auswahl unterschiedlicher Monomerer und/oder durch Abmischung verschiedener Copolyimide entsprechend eingestellt werden können. Ein weiterer besonderer Vorteil der erfindungsgemässen Copolyimide ist deren Löslichkeit in wässrig-basischen Medien, z.B. in wässrigen Alkalimetallhydroxidlösungen (z.B. NaOH oder KOH) oder z.B. in wässrigen Alkalimetallcarbonatlösungen (z.B. NaHCO₃, Na₂CO₃, KHCO₃ oder K₂CO₃).

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist ein beschichtetes Material, enthaltend auf einem Träger eine Schicht eines erfindungsgemässen Copolyimids.

Zur Herstellung des erfindungsgemässen beschichteten Materials löst man ein Copolyimid oder Gemische davon zweckmässig in einem geeigneten organischen Lösungsmittel, gegebenenfalls unter Erwärmen. Geeignete Lösungsmittel sind z.B. polare, aprotische Lösungsmittel, die alleine oder in Mischungen aus mindestens zwei Lösungsmitteln verwendet werden können. Beispiele sind: Ether wie Dibutylether, Tetrahydrofuran, Dioxan, Ethylenglykol, Dimethylethylenglykol, Dimethyldiethylenglykol, Diethyldiethylenglykol, Dimethyltriethylenglykol, halogenierte Kohlenwasserstoffe wie Methylenchlorid, Chloroform, 1,2-Dichlorethan, 1,1,1-Trichlorethan, 1,1,2,2-Tetrachlorethan, Carbonsäureester und Lactone wie Essigsäureethylester, Propionsäuremethylester, Benzoesäureethylester, 2-Methoxyethylacetat, γ-Butyrolacton, o-Valerolacton und Pivalolacton, Carbonsaureamide und Lactame wie Formamid, Acetamid, N-Methylformamid, N,N-Dimethylformamid, N,N-Dimethylformamid, N,N-Dimethylacetamid, N,N-Diethylacetamid, γ-Butyrolactam, ε-Caprolactam, N-Methylpyrrolidon, N-Acetylpyrrolidon, N-Methylcaprolactam, Tetramethylhamstoff, Hexamethylphosphorsauretriamid, S ulfoxide wie Dimethylsulfoxid, Sulfone wie Dimethylsulfon, Diethylsulfon, Trimethylensulfon, Tetramethylensulfon, Trimethylamin, Triethylamin, N-Methylpyπolidin, N-Methylpipendin, N-Methylmorpholin, substituierte Benzale wie Chlorbenzal, Nitrobenzal, Phenole oder Kresol

Ungelöste Anteile können durch Filtration, bevorzugt einer Druckfiltration, entfernt werden. Die Konzentration an Copolyimld im so erhaltenen Beschichtungsmittel beträgt vorzugsweise nicht mehr als 50 Gew.-%, besonders nicht mehr als 30 Gew.-% und insbesondere nicht mehr als 20 Gew.-%, bezogen auf die Lösung. Die Lösungen sind lagerstabil, müssen aber vor Lichteinwirkung geschützt werden.

Bei der Herstellung der Lösungen können weitere übliche Zusatzstoffe einverleibt werden, die die Lichtempfindlichkeit nicht negativ beelnflussen. Beispiele hierfür sind Mattlerungsmittel, Verlaufmittel, feinteilige Füllstoffe, Flammschutzmittel, optische Aufheller, Antioxidantien, Lichtschutzmittel, Stabilisatoren, Farbstoffe, Pigmente und Haftvermittler. Ferner können auch, falls erwünscht, zusätzlich Sensibilisatoren, wie z.B. Thioxanthonderivate oder Benzophenonderivate einverleibt werden, um die Lichtempfindlichkeit noch weiter zu erhöhen.

Das Beschichtungsmittel kann mittels üblichen Methoden wie Tauch-, Streich- und Sprühverfahren, Schleuder-, Kaskadenguss- und Vorhanggussbeschichtung, auf geeignete Substrate bzw. Trägermatenalien, aufgebracht werden. Geeignete Substrate sind z.B. Kunststoffe, Metalle und Metalllegierungen, Halbmetalle, Halbleiter, Glas, Keramik und andere anorganische Materialien wie z.B. SiO₂ und Si₃N₄. Danach wird das Lösungsmittel gegebenenfalls durch Erwärmen und gegebenenfalls im Vakuum entfernt. Man erhält klebfreie, trockene und glelchmässige Filme. Die aufgebrachten Filme können je nach Anwendung Schichtdicken bis zu ca. 500 μm und mehr, bevorzugt von 0,5 bls 500 μm und besonders von 1 bls 50 μm aufweisen.

Die strahlungsempfindliche Schicht im erfindungsgemässen Material kann durch Einwirkung von Strahlung vernetzt werden.

Die Photostrukturierung bzw. Photovernetzung kann durch energlereiche Strahlung hervorgerufen werden, z.B. durch Licht insbesondere im UV-Bereich, durch Röntgenstrahlen, Laserlicht, Elektronenstrahlen usw. Das erfindungsgemässe Matenal eignet sich hervorragend zur Herstellung von Schutzfilmen, Passivierlacken, und als photographisches Aufzeichnungsmaterial für thermostabile Reliefabbildungen.

Anwendungsgebiete sind z.B. Schutz-, isolier- und Passivierlacke in der Elektrotechnik und Elektronik,

Photomasken für die Elektronik, den Textildruck und das graphische Gewerbe, Aetzresiste zur Herstellung gedruckter Schaltungen und Druckplatten und integnerter Schaltkreise, Relais für die Herstellung von Röntgenmasken, als Lötstoplack, als Dielektrikum für Mehrlagenschaltungen, als Strukturelement für Flüssigkristallanzeiger.

Die Herstellung von Schutzfilmen erfolgt durch direktes Belichten, wobei sich die Belichtungszeiten im wesentlichen nach den Schichtdicken und der Lichtempfindlichkeit richten.

Die photographische Erzeugung der Reliefstruktur erfolgt durch bildmässige Belichtung durch eine Photomaske, anschliessende Entwicklung unter Entfernung der unbelichteten Anteile mit einem wässrig-basischen Medium, besonders wässrigen Alkalimetallhydroxldlösungen (NaOH, KOH), wonach gegebenenfalls das erzeugte Bild durch eine thermische Nachbehandlung stabillsiert werden kann.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung von Schutzschichten oder Reliefabbildungen, das dadurch gekennzeichnet ist, dass man die Schicht des Materials flächenmässig bestrahlt, oder unter einer Photomaske bestrahlt und danach in einem wässrig-basischen Medium durch Lösen der unbestrahlten Anteile entwickelt.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung der erfindungsgemässen Copolyimide zur Herstellung von Schutzschlichten oder Rellefabbildungen.

Die Polymerschicht des erfindungsgemässen Materials weist eine für viele Anwendungszwecke ausreichende und teilweise hohe Lichtempfindlichkeit auf und sie kann direkt photovernetzt werden. Die Schutzfilme und Reliefabbildungen zeichnen sich durch gute Haftfestigkeit und thermische, mechanische und chemische Widerstandsfähigkeit aus. Bei thermischen Nachbehandlungen wird nur ein geninger Schwund beobachtet. Ferner können Zusätze zur Erzeugung bzw. Steigerung der Lichtempfindlichkeit vermieden werden. Das Material ist lagerstabil, ist aber vor Lichteinwirkung zu schützen.

Die nachfolgenden Beispiele erläutern die Erfindung näher.

A) Herstellung der Copolymeren

Beispiele A1-A14:

5

10

15

25

40

45

50

55

In einem 200 ml Glaskolben mit Rührer, Rückflusskühler, Tropftrichter, Trockenrohr und Kühlbad werden die Diamine in N-Methylpyrrolldon (NMP) gelöst vorgelegt. Dle Lösung wird auf 5°C gekühlt und dann werden während 15 Minuten bei kräftigem Rühren die Tetracarbonsäureanhydride zugetropft, so dass eine 20 gewichtsprozentige Lösung entsteht. Die Lösung wird weitere 4 Stunden bei 20 bis 25°C gerührt. Darauf wird die entstandene Polyamidsäure durch Zugabe von Triethylamin und Essigsäureanhydrid cyclisiert. Nach weiteren 12 h Rühren wird in Wasser gefällt, der Niederschlag abfiltriert, mit Methanol gewaschen und im Hochvakuum bel 40°C getrocknet. Weitere Angaben befinden sich in der nachfolgenden Tabelle 1.

5	T_g^{3/T_m^4}	-/385	- / 392	-/-	- / 397
15	Inhärente ²⁾ Viskosität (dl/g)	0,88	0,81	0,83	0,88
20		ė	<u> </u>		1.
25 30	Tetracarbonsäure-dianhydrid	3,4,3',4'-Benzophenon- tetracarbonsäuredi- anhydrid	3,4,3,4'-Benzophenon- tetracarbonsäuredi- anhydrid	3,4,3',4'-Benzophenon- tetracarbonsäuredi- anhydrid	3,4,3',4'-Benzophenon- tetracar bonsäuredi- anhydrid
35	Diamin 2 ¹⁾ (Mol-%)	3,5-Diamino-2,4,6- trimethylbenzol-1- sulfonsäure-tetra- butylammoniumsalz (5)	3,5-Diamino-2,4,6- trimethylbenzol-1- sulfonsäure-tetra- butylammoniumsalz (20)	3,5-Diamino-2,4,6- trimethylbenzol-1- sulfonsäure-tetra- butylammoniumsalz (10)	4,4'-Diamino-trans- stilben-2,2'-di- sulfonsäure-di-tetra- butylammoniumsalz (10)
45	1. Diamin 1 ¹⁾ (Mol-%)	Tetramethyl-p- phenylendiamin (95)	Tetramethyl-p- phenylendiamin (80)	Tetramethyl-p- phenylendiamin (90)	Tetramethyl-p- phenylendiamin (90)
50 E	Beispiel Nr.	A1	A 2	А3	A4

				T		 	_
5		T _g 3/, T _m 4) (°C)	,	274 / -	303 /-	311/-	
15		Inhärente ²⁾ Viskosität (dl/g)	0,78	0,79	0,63	0,553	
20				,			
25 30		Tetracarbonsäure- dianhydrid	Pyrromellitsäure- dianhydrid	3,4,3',4'-Benzophenon- tetracarbonsäuredi- anhydrid	3,4,3',4'-Benzophenon- tetracarbonsäuredi- anhydrid	3,4,3',4'-Benzophenon-tetracarbonsäuredi-anhydrid	(201)
35 40		Diamin 2 ¹⁾ (Mol-%)	3,5-Diamino-2,4,6- trimethylbenzol-1- sulfonsäure-tetra- butylammoniumsalz (20)	4,4'-Diamino-trans- stilben-2,2'-di- sulfonsäure-tetra- butylammoniumsalz	4,4'-Diamino-trans- stilben-2,2'-di- sulfonsäure-tetra- butylammoniumsalz (10)	4,4'-Diamino- 3,3'-Diethyl- 5,5'-Dimethyl- diphenylmethan	75.27
45	1: Fortsetzung	Diamin 1 ¹⁾ (Mol-%)	4,4'-Diamino-3,3'-dimethyl-5,5'-diethyl-diphenyl-methan (80)	4,4'-Diamino-3,3'- dimethyl-5,5'-di- ethyl-diphenyl- methan (70)	4,4'-Diamino-3,3'-dimethyl-5,5'-di-ethyl-diphenyl-methan (90)	4,4'-Diamino-bi- phenyl-2,2'-di- sulfonsäure-di- tetrabutyl-ammo- niumsalz	7
50	Tabelle 1:	Beispiel Nr.	A5	A6	A7	A8	

5		T _g 3)/ T _m 4) (°C)	-/122		•			1	
		_	1						
15		Inhärente ²⁾ Viskosität (dl/g)	0,170		0,387		0,162	0,373	
20					$\dot{\Box}$				
25 30		Tetracarbonsäure- dianhydrid	2,4-Bis-(phthal- säureanhydrid-4: carbonyl) benzoe- säure	(001)	4-(Pyromellitsäure- dianhydrid-3'-carbonyl)- benzophenon	(100)	Bicyclo[2.2.2]oct-7-en-2,3,5,6-tetra-carbonsäuredian-hydrid	Diethylentriamin penta-essigsäure- dianhydrid	(10)
35 40		Diamin 2 ¹⁾ (Mol-%)	4,4'-Diamino- 3,3'-Diethyl- 5,5'-Dimethyl- diphenylmethan	(90)	4,4'-Diamino- 3,3'-Diethyl- 5,5'-Dimethyl- diphenylmethan	(80)	4,4'-Diamino- 3,3'-Diethyl- 5,5'-Dimethyl- diphenylmethan	2,4,6-Trimethyl- m-phenylendiamin	(60)
45	1: Fortsetzung	Diamin 1 ¹⁾ (Mol-%)	4,4'-Diamino- trans-stilben- 2,2'-disulfonsäure- di-tetra-butyl- ammoniumsalz	(07)	4,4'-Diamino- trans-stilben- 2,2'-disulfonsäure- di-tetra-butyl- ammoniumsalz	(20)	4-4'-Diamino- trans-stilben- 2,2'-disulfonsäu- re-di-tetra-bu- tyl-ammoniumsalz (10)	4,4'-Diamino- trans-stilben- 2,2'-disulfonsäu- re-di-tetra-bu- tyl-ammoniumsalz	(10)
50	Tabelle 1:	Beispiel Nr.	А9		A10		A11 ⁵⁾	A12 ⁶⁾	

Fortsetzung Tabelle 1:

eispiel Nr.	Beispiel Diamin 1 ¹⁾ Nr. (Mol-%)	Diamin 2 ¹⁾ (Mol-%)	Tetracarbonsäure- dianhydrid	Inhärente ²⁾ Viskosität (dl/g)	T_g^{3}/T_m^{4}	
A13 ⁶⁾	4,4'-Diamino- trans-stilben- 2,2'-disulfonsäure- di-tetra-butyl- ammoniumsalz	4,4'-Diamino- 3,3'-Diethyl- 5,5'-Dimethyl- diphenylmethan	Diethylentriamin penta-essigsäure- dianhydrid	0,386		
	(10)	(06)	(10)			
A146)	3,5-Diamino-2,4,6 -trimethyl-1-sul- fonsäuretetra- butylammonium- salz	4,4'-Diamino- 3,3'-Diethyl- 5,5'-Dimethyl- diphenylmethan	Tetrahydrofuran- 2,3,4,5,-tetracar- bonsäure-dianhy- drid	0,873	300/-	
	(20)	(80)	(10)			

1) Bezogen auf die Diamine

2) 0,5 Gewichtsprozent in N-Methylpyrrolidon, 25°C

3) Glasumwandlungstemperatur (Differential-Scanning-Calometrie)

4) Schmelzpunkt (Differential-Scanning-Calometrie)

5) 2. Tetracarbonsäure-dianhydrid: 80 Mol-% 3,4,3',4'-Benzo-phenon-tetracarbonsäurec, dianhydrid

2. Tetracarbonsäure-dianhydrid: 90 Mol.-% 3,4,3',4'-Benzophenon-tetracarbonsäuredianhydrid

5

10

15

20

25

30

35

40

45

B) Permeationsversuche

Beispiele B1 bis B7:

25

30

35

45

50

55

In der Mitte einer Druckzelle wird die Membran (Durchmesser 4,7 cm, Dicke 25 μm) in der Halterung befestigt. Jede Kammer ist mit einem Reservoir für die Lösung bzw. das reine Lösungsmittel verbunden, an die eine Pumpe angeschlossen ist. Zwischen Reservoirs und Pumpen befinden sich Leitfähigkeitszellen und detektoren und zwischen Auslauf und Reservoirs befinden sich UV-Detektoren. Auf der Seite mit der Lösung wird ein Druck von 2,5 MPa und auf der Seite mit dem Lösungsmittel eln Druck von 0,3 MPa eingestellt und die Lösung sowie das Lösungsmittel in gleicher Richtung zirkuliert. Die Detektoren messen kontinuierlich die Leitfähigkeit und UV-Absorption. Die Auswertung der Messdaten erfolgt mittels eines Computerprogramms. Die Detektoren werden jeweils mit der organischen Verbindung (Zimtsäuremethylester) und dem Salz der Carbonsäure (Lithiumsalz der Zimtsäure) geeicht und die Eichkurven in Algorithmen umgewandelt, aus denen die gewünschten Daten errechnet werden. Als Lösungsmittel wird Methanol verwendet und die UV-Detektion wird bei 305 nm vorgenommen. Die Temperatur beträgt 25 °C.

Die Selektivität S ist wie folgt definiert, wobel GP Gewichtsanteil im Permeat und GL Gewichtsanteil in der Lösung bedeutet:

 $S = \frac{G^P(unpolarere organische Verbindung)/G^P(Salz der Carbonsäure)}{G^L(unpolarere organische Verbindung)/G^L(Salz der Carbonsäure)}$

Weitere Angaben sind in der nachfolgenden Tabelle 2 enthalten

Tabelle 2:

Beispiel Copolyimid Nr. von Beispiel	Permeatio geschwind	Mengen am Versuchsbeginn 1)	am Seginn ¹⁾	Versuchs-dauer	permeierte Mengen am Versuchsende	lengen am sende	Selektivität
	(mg · mm · · cm ·)	Zimtsäure- methylester (mg)	Li-Cinna- mat (mg)	(uuu)	Zimtsäure- methylester (mg)	Li-Cinna- mat (mg)	
AS	1,220	25	25	3780	6,40	1,69	3,80
A6	0,617	25	25	3060	2,71	0,32	8,38
A7	0,228	25	25	4050	0,51	0,14	3,64
A8	0,095	75 ²⁾	753)	1020	0,240 ²⁾	0,0243)	10,0
8 8	0,095	25	25	3060	0,412	0,130	3,2
A14	0,254	25	25	1020	0,379	0,138	2,8
A14	0,254	754)	755)	1020	2,5114)	0,0285)	90,3

0,005 Gew.-%
 Dimethylphthalat
 3) 35 % Trimellitsäure-tri-Li-Salz und 65 % Trimellitsäure-di-Li-Salz
 4) Methylbenzoat
 5) 98 % Phthalsäure-di-Li-Salz und 2 % Phthalsäure-mono-Li-Salz

C) Belichtungsbeispiele

Beispiel C1:

5

10

15

20

25

30

35

40

Das Copolyimid gemäss Beispiel A3 wird in N-Methylpyrrolidon gelöst (10 Gew.-%) und damit ein Kupferlaminat mit einem 12 μ Rakel beschlchtet (Spincoating) und bei 100°C getrocknet. Danach belichtet man unter einer Photomaske (Stouffer-Keil) während 30 Sekunden mit einer Leistung von 40 mW/cm² (Lampe: Ultralux 5000 H, Distanz 70 cm). Danach wird mit wässriger In NaOH entwickelt. Die Stoufferstufe 7 ist noch gut abgebildet.

Beispiel C2:

Mit dem Copolyimid gemäss Beispiel A2 wird wie in Beispiel C1 verfahren Die Stoufferstufe 8 ist noch gut abgebildet.

Patentansprüche

- Copolyimide mit einer inhärenten Viskosität von 0,2 bis 3,0 dl/g, gemessen bei 25°C in einer Lösung von 0,5 Gew.-% des Copolyimids in N-Methylpyrrolidon, enthaltend
 - A) mindestens ein wiederkerendes Strukturelement aus aromatischen Tetracarbonsäureresten (a) mit 10 bis 30 C-Atomen, die unsubstituiert oder mit Halogen, Nitro, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy oder Phenacyl substituiert sind, und aromatischen Diaminresten (b) mit 6 bis 30 C-Atomen, die unsubstituiert oder mit C₁-C₄-Alkyl oder Halogen substituiert sind; und gegebenenfalls zusätzlich mindestens ein wiederkehrendes Strukturelement aus unsubstituierten oder wie (a) substituierten aromatischen Tricarbonsäureresten (c) mit 9 bis 30 C-Atomen und gleichen oder verschiedenen der genannten Diaminreste (b), und
 - B) mindestens ein wiederkehrendes Strukturelement aus gleichen oder verschiedenen der genannten Tetracarbonsäurereste (a) und aromatischen Diaminresten (d) mit 6 bis 30 C-Atomen, die unsubstituiert oder mit C₁-C₄-Alkyl substituiert sind, und die mindestens eine an den aromatischen Kem gebundene -SO₃M-Gruppe enthalten, worin M für He, ein ein- bis dreiwertiges Metallkation, NH₄⊕ oder ein organisches Ammoniumkation mit 1 bis 30 C-Atomen steht; und gegebenenfalls zusätzlich wiederkehrenden Strukturelementen aus gleichen oder verschiedenen der genannten Tricarbonsäurereste (c) und gleichen oder verschiedenen der besagten Diaminreste (d), mit der Massgabe, dass mindestens einer der Diaminreste (b) oder (d) in beiden Orthostellungen zu mindestens einem N-Atom mit C₁-C₄-Alkyl substituiert ist.
- 2. Copolyimide gemäss Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die Diaminreste (b) in beiden Orthostellungen beider N-Atome mit C₁-C₄-Alkyl substituiert sind.
- 3. Copolyimide gemäss Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die Dlaminreste (d) in beiden Orthostellungen beider N-Atome mit C₁-C₄-Alkyl substituiert sind.
- 4. Copolyimide gemäss Anspruch 1, dadurch gekennzelchnet, dass die Diaminreste (b) und (d) in beiden
 45 Orthostellungen beider N-Atome mit Methyl und/oder Ethyl substituiert sind.
 - Copolyimide gemäss Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass sie 5 bis 95 Mol-% Komponente (A) und 95 bis 5 Mol-% Komponente (B) enthalten, bezogen auf das Copolyimid.
- Copolyimide gemäss Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, dass sie 50 bis 95 Mol-% der Komponente
 (A) und 50 bis 5 Mol-% der Komponente (B) enthalten.
 - Copolyimide gemäss Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass sie a) Strukturelemente der Formel I

und gegebenenfalls zusätzlich Strukturelemente der Formei II

und b) Strukturelemente der Formel III

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

$$\begin{array}{c|c}
O & O \\
\parallel & \parallel \\
C & R_5 \\
N - R_6
\end{array}$$
(III)

und gegebenenfalls zusätzlich Strukturelemente der Formel iV

enthalten, worin

 R_1 und R_5 unabhängig voneinander einen unsubstituierten oder substituierten vierwertigen aromatischen Rest mit 6 bis 20 C-Atomen darstellen, an den je zwei der Carbonylgruppen in Ortho- oder Peristellung gebunden sind,

R₃ und R₇ unabhängig voneinander einen unsubstituierten oder substituierten trivalenten aromatischen Rest mit 6 bis 20 C-Atomen bedeuten, an den zwei Carbonylgruppen in Ortho- oder Peristellung gebunden sind,

 R_2 und R_4 unabhängig voneinander einen zweiwertigen aromatischen Kohlenwasserstoffrest mit 6 bis 20 C-Atomen darsteilen, der unsubstituiert oder mit C_1 - C_4 -Alkyl oder Halogen substituiert ist, und R_6 und R_6 unabhängig voneinander einen zweiwertigen aromatischen Kohlenwasserstoffrest mit 6 bis 20 C-Atomen, die unsubstituiert oder mit C_1 - C_4 -Alkyl substituiert sind und die mindestens eine -SO₃M-Gruppe enthalten, worin M für H \oplus , ein ein- bis dreiwertiges Metallkation, NH₄ \oplus oder ein organisches Ammoniumkation mit 1 bis 30 C-Atomen steht, mit der Massgabe, dass die Reste R_2 und R_4 und/oder die Reste R_6 und R_6 in belden Orthostellungen zu mindestens einem N-Atom mit C_1 - C_4 -Alkyl substituiert sind.

 Copolyimide gemäss Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, dass R₁ und R₆ unabhängig voneinander Reste der Formeln

10

15

20

25

bedeuten, worin je zwei Bindungen in Orthostellung zueinander stehen, R_9 H oder Phenacyl darstellt, Y_1 $\label{eq:continuous} \text{für eine direkte Bindung, -CH$_2$, -CH(CH$_3$)-, -C(CH$_3$)-, -O-, -S-, -SO-, -SO$_2$, -C(O)O- oder -NR$_{10}$- steht, particular to the continuous continuou$ 0 oder 1 bedeutet, Y_2 -CH₂-, -CH(CH₃)-, -C(CH₃)₂-, -O-, -S-, -SO-, -SO₂-, -CO- oder -NR₁₀- darstellt, und R_{10} für H oder $C_1\text{-}C_6\text{-}Alkyl$ steht.

35

30

9. Copolyimide gemäss Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, dass
$$\mathsf{R}_1$$
 und R_6 unabhängig voneinander Reste der Formeln

40

45

darstellen, worin je 2 Bindungen in Orthostellung zueinander stehen, Y_1 eine direkte Bindung, -CH₂-, -O-, -S- oder -SO₂- bedeutet und Y₂ eine direkte Bindung -O-, -S- oder -CO- darstellt.

10. Copolyimide gemäss Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, dass R_3 und R_7 unabhängig voneinander Reste der Formein

55

darstellen, worin zwei Bindungen in Orthostellung zuelnander gebunden sind und Y_3 für eine direkte Bindung, -S-, -O-, -CH₂- oder -CO- steht.

- 10 11. Copolyimide gemäss Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, dass die Tetracarbonsäurereste R_1 und R_5 und die Tricarbonsäurereste R_3 und R_7 eine Benzophenongruppe enthalten.
 - 12. Copolyimlde gemäss Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, dass es sich bel R_2 , R_4 , R_6 und R_8 um einen Phenylenrest, Naphthylenrest oder um einen gegebenenfalls verbrückten Biphenylenrest handelt.
 - Copolyimide gemäss Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, dass R₂ und R₄ unabhängig voneinander einen unsubstituierten oder mit Cl, Br oder C₁-C₄-Alkyl substituierten Rest der Formeln

bedeuten, worin X_1 für eine direkte Bindung - CH_{2^-} ,

$$+(CH_2)_2$$
, -HC=CH-, CH₃CH $\Big($, (CH₃)₂C $\Big($, -NR₁₀-, -N=N-, -CO-, -O-, -S-,

-SO- oder -SO $_{2}$ - steht, und R $_{10}$ H oder C $_{1}$ -C $_{6}$ -Alkyl bedeutet und R $_{6}$ und R $_{8}$ unabhängig voneinander einen Rest der Formein

SO₃M SO₃M SO₃M
$$X_2$$
 X_3 X_4 X_5 X_5 X_5 X_5 X_6 X_6 X_7 X_8 X

darstellen, worin X_2 unabhängig die gleiche Bedeutung wie X_1 hat, R_{11} für C_1 - C_4 -Alkyl steht, x für 0, 1, 2 oder 3 steht und M für $H\oplus$, $NH_4\oplus$, eln Alkallmetallkation oder ein primäres, sekundäres, tertiäres oder quaternäres Ammonlumkation mlt 1 bis 24 C-Atomen steht.

- Copolyimide gemäss Anspruch 13, dadurch gekennzeichnet, dass es sich um ein Copolyimid mit Strukturelementen der Formeln I und III handelt, und X₁ und X₂ unabhängig voneinander eine direkte Bindung, -CH₂-, -CH=CH-, -CO-, -O- oder -S- bedeuten.
- 15. Copolyimide gemäss Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, dass in den Strukturelementen der Formeln I und II des Copolyimids R₁ und R₀ unabhängig vonelnander für einen unsubstitulerten oder mit Phenacyl, -NO₂, -Cl oder -Br substituierten vierwertigen Benzolrest oder Reste der Formeln

55

50

45

5

15

20

25

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

stehen, worin p für 0 oder 1 steht und Y_2 eine direkte Bindung, -CH2-, -S-, -O- oder -CO- darstellen, R_2 in beiden Orthostellungen zu mindestens elner Aminogruppe mit Methyl und/oder Ethyl substituiertes 1,3- oder 1,4-Phenylen oder in beiden o-Stellungen zu den Aminogruppen mit Methyl und/oder Ethyl substituiertes 3,3'- oder 4,4'-Diphenylmethandiyl bedeutet, und R_6 einen Rest der Formeln

$$SO_3M$$
 SO_3M
 SO_3

darstellt, worin X_2 eine direkte Bindung, -CH=CH- oder -CH2- bedeutet, R_{11} für Methyl und/oder Ethyl steht, x für 0, 1, 2 oder 3 steht, und M für H \oplus , NH $_4$ \oplus , Li \oplus , Na \oplus , K \oplus , Rb \oplus , Cs \oplus , primäres, sekundäres, tertiäres oder quaternäres Ammonium mit 1 bis 20 C-Atomen steht.

16. Copolyimide gemäss Anspruch 15, dadurch gekennzeichnet, dass R₆ ein Rest der Formeln

ist, worin M für H⊕, NH₄⊕, Li⊕, Na⊕, K⊕, Rb⊕, Cs⊕, tertiäres oder quaternäres Ammonium mit 4 bis 20 C-Atomen steht

- Verfahren zur Herstellung von Copolyimiden gemäss Anspruch 1, das dadurch gekennzeichnet ist, dass man.
 - A) mindestens eine aromatischen Tetracarbonsäure (a') mit 10 bis 30 C-Atomen, die unsubstituiert oder mit Halogen, Nitro, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy oder Phenacyl substituiert ist, und gegebenenfalls mindestens eine aromatische Tricarbonsäure (c') mit 9 bis 30 C-Atomen, die unsubstituiert oder wie (a') substituiert ist, oder deren Polyimid bildenden Derivate
 - B) mit mindestens einem aromatischen Diamin (b') mit 6 bis 30 C-Atomen, das unsubstituiert oder mit C_1 - C_4 -Alkyl oder Halogen substituiert ist, und und mit mindestens elnem aromatischen Dlamin (d') mit 6 bis 30 C-Atomen, das unsubstitulert oder mit C_1 - C_4 -Alkyl substitulert ist, und das mindestens eine an den aromatischen Kern gebundene -SO₃M-Gruppe enthält, mit der Massgabe, dass mindestens eines der Diamine (b') oder (d') in beiden Orthostellungen zu mindestens einer Aminogruppe mit C_1 - C_4 -Alkyl substituiert Ist, umsetzt und cyclisiert.
- Beschichtetes Material, enthaltend auf einem Träger eine Schicht eines Copolyimids gemäss Anspruch
 1.
- Verfahren zur Herstellung von Schutzschichten oder Reliefabbildungen, dadurch gekennzeichnet, dass man die Schicht des Materials gemäss Anspruch 18 flächenmässig bestrahlt, oder unter einer Photomaske

bestrahlt und danach in einem wässrig-basischen Medium durch Lösen der unbestrahlten Anteile entwickelt.

- 20. Verfahren zum Anreichem oder Trennen von Salzen organischer Carbonsäuren von nicht salzartigen organischen Verbindungen mit einer semipermeablen Membran, dadurch gekennzeichnet, dass man eine Lösung der Salze und organischen Verbindungen in einem unsubstituierten oder mit C₁-C₃-Alkoxy substituierten C₁-C₄-Alkanol, Mischungen solcher Alkanole oder Mischungen solcher Alkanole mit Ethern mit einer Seite der Membran in Berührung bringt, wobei sich auf der Gegenseite der Membran das reine Lösungsmittel befindet, und die Membran aus einem Copolyimid gemäss Anspruch 1 besteht.
- 21. Verwendung von Copolyimiden gemäss Anspruch 1 zur Herstellung von Schutzschichten oder Reliefabbildungen.
- Verwendung von Copolyimiden gemäss Anspruch 1 in Form von semipermeablen Membranen zum Anreichem oder Trennen von Salzen organischer Carbonsäuren von nichtsalzartigen organischen Verbindungen.



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldang

					Ε	P 91	81	06
	EINSCHLÄGI	GE DOKUME	ENTE					
Kategorie	Kennzeichnung des Dokun der maßgebl	nents mit Angabe, s ichen Teile	oweit erforderlich,	Betrifft Anspruch	KLASSIFI ANMELD	KATION LING OF	DER	`
Α	FR-A-2 050 251 (I	FP)						<u>, </u>
Α	FR-A-2 212 356 (I	FP)			C 08 C 08	G 73	/10 /14	
D,A	DE-A-1 962 588 (SI	HOWA DENSEN	DENRAN)		G 03 B 01 C 09	71	/038 /64 /08	3
					RECHER SACHGER C 08 G G 03 F	JETE (In	E 1. Cl.5	
					B 01 D C 09 D			
			×					
Der vorli	egende Recherchenbericht wurde	: für alle Patentansp	rüche erstellt					
-	echerchemost		um der Recherche		Preser			_
UEN	HAAG	15-11-	-1991	LEROY	ALAIN			
X : von be Y : von be andere A : techno O : nichise	TEGORIE DER GENANNTEN DO sonderer Bedeutung allein betrachte tenderer Bedeutung in Verbindung in Verbindung derselben Katego ongischer Hiatergrund chriftliche Offenbarung ealiteratur	t .	T: der Erfindang zugrun E: älteres Patentdokumen nach dem Anmeldedat D: in der Anmeldung ang L: aus andern Gründen a	um veröffentlic eführtes Doku ngeführtes Dol	erst am oder cht worden ist ment tument			

EPO FORM 1503 03.82 (P0403)